PCT

ORGANIZACION MUNDIAL DE LA PROPIEDAD INTELECTUAL Oficina Internacional



SOLICITUD INTERNACIONAL PUBLICADA EN VIRTUD DEL TRATADO DE COOPERACION EN MATERIA DE PATENTES (PCT)

(51) Clasificación Internacional de Patentes 5: WO 95/00120 (11) Número de publicación internacional: A1 A61K 9/12 (43) Fecha de publicación internacional: 5 de Enero de 1995 (05.01.95) (81) Estados designados: AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, KZ, LK, LV, MG, MN, MW, NO, NZ, PCT/ES94/00064 (21) Solicitud internacional: PL, RO, RU, SD, SK, UA, US, UZ, VN, Patente curopea (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), Patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, (22) Fecha de la presentación internacional: 21 de Junio de 1994 (21.06.94) GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG). (30) Datos relativos a la prioridad: 23 de Junio de 1993 (23.06.93) ES P 9301413 Publicada Con informe de búsqueda internacional. (71)(72) Solicitantes e inventores: CABRERA GARRIDO, Juan [ES/ES]; Calle Portón de Tejeiro, 2, E-18005 Granada (ES). CABRERA GARCIA-OLMEDO, Juan [ES/ES]; Calle Portón de Tejeiro, 2, E-18005 Granada (ES). (74) Representante común: CABRERA GARRIDO, Juan; Calle Portón de Tejeiro, 2, E-18005 Granada (ES).

- (54) Title: INJECTABLE MICROFOAM CONTAINING A SCLEROSING AGENT
- (54) Título: MICROESPUMA INYECTABLE CONTENIENDO UN AGENTE ESCLEROSANTE

(57) Abstract

Injectable microfoam for sclerotherapy. The sclerotherapy of varices is based on the injection of liquid substances capable of suppressing them. The present invention relates to the preparation of sclerosing substances in the form of a microfoam. The microfoam is prepared with sclerosing agents, and is then injected in the vein to be treated, so that the microfoam displaces the blood contained in the vein and provides for the contact of the sclerosing agent with the vascular endothelium, with a predetermined known concentration and during a controllable time.

(57) Resumen

Microespuma inyectable para esclerosis. La esclerosis de varices se basa en la inyección de sustancias líquidas de conocida capacidad para suprimirlas. La presente invención se refiere a la preparación de sustancias esclerosantes en forma de microespuma. Al elaborar la microespuma con esclerosantes, y su posterior inyección en la vena a tratar, esta microespuma desplaza la sangre que contiene la vena y garantiza el contacto del esclerosante con el endotelio del vaso, a concentración conocida y durante un tiempo controlable.

UNICAMENTE PARA INFORMACION

Códigos utilizados para identificar a los Estados parte en el PCT en las páginas de portada de los folletos en los cuales se publican las solicitudes internacionales en el marco del PCT.

AT	Austria	GB	Reino Unido	MR	Mauritania
ΑU	Australia	GE	Georgia	MW	Malawi
BB	Barbados	GN	Guinea	NE.	Niger
BE	Bélgica	GR	Grecia	NL	Paises Bajos
BF	Burkina Paso	EU	Hungria	NO	Noniega
BG	Bulgaria	DE	Irlanda	NZ	Nueva Zelandia
Bj	Benin	IT	Italia	PL	Polonia
BR	Brasil	JP	Japón	PT	
BY	Belards	KE.	Kenya	RO	Portugal Promode
CA	Canadá	KG	Kirguistán	RU	Rumania Federación Rusa
CF	República Centrosfricana	KP	República Popular	SD	
CG	Congo		Democrática de Corea		Sudán
CH	Suiza	KR		SE	Succia
ā	Côte d'Ivoire	KZ	República de Corea	SI	Eslovenia
CM	Camerún	ü	Kazajstán Lienten et le	SK	Eslovaquia
CN	China		Liechtenstein	SN	Scnegal
cs	Checoslovaguia	LK	Sri Lanka	מז	Chad
cz	República Checa	LU	Luxenburgo	TG	Togo
		LV	Letonia	TJ	Tayikistán
DE	Alemania	MC	Mónaco	TT	Trinidad y Tabago
DK	Dinamerca	MD	República de Moldova	UA	Ucrania
ES	España	MG	Madagascar	US	Estados Unidos de América
M	Pinlandia	ML	Mali	UZ	Uzbekistán
FR	Francia	MN	Mongolia	VN	Vict Nam
GA	Gabón		-		

<u>5</u>

<u>10</u>

<u>15</u>

20

<u> 25</u>

30

<u>35</u>

Microespuma inyectable conteniendo un agente esclerosante.

Estado de la técnica.

La esclerosis de varices se basa en la inyecón en ellas de sustancias líquidas, que provocando una reacción inflamatoria localizada propicia la eliminación de estas venas anormales.

Al inyectar un liquido esclerosante, se produce una mezcla de este con la sangre contenida en la vena y se diluye en proporción no conocida. Los resultados son inseguros (por sobre o subdosificación) y limitados a cortos segmentos varicosos.

Confrome decrece el tamaño de las varices a inyectar, menor es esta dilución y más previsibels son los resultados que se obtienen, En nuestros días la esclerosis es una técnica de elección en casos de pequeñas y medianas varices; quedando el tratamiento de aquellas con diametro igual o superior a 7mm. para la cirugía.

Esclerosis y cirugía se complementan actualmente, pero la escleroterapia continua sin poder ser aplicada a grandes troncos varicosos.

En estas varices de gran tamaño, al inyectar una sustancia esclerosante, se desconoce: La concentración de esta en la vena; su homogenea distribución en la sangre y el tiempo que va a estar en contacto con las paredes interiores del vaso tratado.

En 1946 Orbach inyecta en varices de pequeño calibre, unos pocos centímetros cúbicos de aire y comprueba un desplazamiento de la sangre en el interior del vaso, que es ocupada por el aire inyectado. La solución esclerosante introducida a continuación es más eficaz que si hubiese sido inyectada en la sangre.

En gruesas varices, al inyectar aire, no se produce el fenómeno descrito del desplazamiento de la sangre por el aire inyectado, sino que este forma una burbuja en el interior de la vena que hace ineficaz el procedimiento en estos vasos.

Este mismo autor ideó, pocos años más tarde, la inyección de espuma obtenida por agitación de un envase conteniendo

Tetradecyl Sulfato de Sodio, esclerosante detergente aniónico con alta capacidad espumante.

El procedimiento resulta poco útil por el gran tamaño de las burbujas formadas y peligroso por los efectos colaterales del Nitrogeno atmosferico, poco soluble en sangre.

Ambos metodos tuvieron escasa repercusión práctica siendo empleados sólo en pequeñas varices.

Descripción de la invención

5

15

<u> 25</u>

30

Esta invención se refiere a la preparación de una microespuma esclerosante.

De acuerdo con la presente invención se ha descubierto que inyectando en posición horizontal una microespuma de suero fisiológico estéril inerte farmacológicaente; se comprueba que la microespuma provoca el desplazamiento de la sangre contenida en el vaso, incluso en las varices más desarrolladas, debido a que es poca la presión de la sangre contenida en ellas en horizontal.

La elevación del miembro inyectado disminuye aún más la presión venosa, facilitando el relleno exclusivo de la vena con microespuma; permaneciendo ésta en el vaso en tanto no se levante al paciente de la mesa de exploraciones.

Al sustituir la microespuma elaborada con el suero fisiológico, por microespuma elAborada con sustancia esclerosante, e inyectarla en la vena, esta desplaza la sangre que contiene la vena y garantiza el contacto del esclerosante con el endotelio del vaso, a concentración conocida y durante un tiempo controlable, logranadose una esclerosis de todo el segmento ocupado.

Las ventajas de este procedimiento permiten :

- 1º Conocer la concentración del esclerosante en el vaso, pues la microespuma desplaza la sangre y no se diluye como un líquido en ella.
- 35 2º Garantizar la homogénea distribución del producto de eclerosis en su interior.
 - 3º Controlar el tiempo que se va a mantener en contacto con las paredes internas de la vena.

WO 95/00120 PCT/ES94/00064

:

Factores, todos ellos, no conocidos con exactitud ni controlables utilizando esclerosantes líquidos.

La elaboración de la presente invención se lleva a efecto con la preparación de una microespuma con cualquier sustancia esclerosante, tales como: Polidocanol, Tetradecyl Sulfato de Sodio, Soluciones hipertónicas glucosadas o glucosalinas, Glycerina Cromada, Ethanolamina Oleato, Morrhuato Sódico, Soluciones Iodadas.

Una vez elaborada la microespuma esclerosante por cualquier procedimiento de los existentes, de los que se describen dos a continuación, se introduce en cualquier recipiente estéril que pueda servir para ser luego inyectado en los vasos a tratar, y que permita la estabilidad de la misma, de forma que pueda ser extraída por una jeringa, o cualquier otro instrumento que posibilite su inyección en los vasos a tratar. Ejemplo 1:

La elaboración de la microespuma esclerosante se realiza mediante la mezcla en un recipiente estéril, hermético, y conectado si se desea a una botella a presión de Oxígeno, mezcla de Oxígeno y Carbónico u otros gases fisiológicos; se efectúa un batido mecánico por medio de un micromotor que hace girar un escobillón sumergido en la solución esclerosante a espumar.

Batiendo entre 8.000 y 15.000 rpm., un tiempo comprendido entre 60 y 120 segundos se consigue la microespuma.

Esta se introduce en cualquier contenedor que pueda servir para su posterior almacenamiento y su ulterior inyección en los vasos a esclerosar.

En el caso de que la sustancia esclerosante no posea capacidad espumante se le añade Polisorbato 20, polisorbato 80, Poligelina o cualquier otra sustancia con capacidad espumante admitida como inerte para uso intravenoso.

Ejemplo 2:

<u>5</u>

10

. <u>15</u>

20

25

30

35

Se introduce la sustancia esclerosante en un recipiente hermético, presurizado y estéril y por agitación de la solución se consigue la microespuma, con una salida del recipiente para su posterior uso. 5

20

<u>35</u>

4

Reivindicaciones:

- 1 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, preparadas o de preparación extemporanea, caracterizada porque la microespuma es elaborada con cualquier sustancia esclerosante.
- 2 Microespuma invectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia esclerosante es Policadonol.
- 3 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la 10 reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia esclerosante es Tetradecyl Sulfato de Sodio.
 - 4 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia esclerosante es una solución hipertónica glucosada o glucosalina.
- 5 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia empleada es Glycerina Cromada.
 - 6 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia empleada es Ethanolamina Oleato.
 - 7 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia empleada es Morrhuato Sódico.
- 8 Microespuma inyectable para usos terapeuticos 1, caracte-25 rizada porque la sustancia empleada es cualquier solución iodada.
 - 9 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones anteriores, caracterizada por su aplicación en flebología.
- 30 10 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizada por su aplicación en el tratamiento de varices esofágicas.
 - 11 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizada por su aplicación en proctología.
 - 12 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones la 8, caracterizada por su aplicación en angiología.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inta onal Application No PCT/ES 94/00064

A. CLASS IPC 5	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/12									
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED										
IPC 5	A61K									
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields s	earched . · · ·							
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)								
			• ·							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT									
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.							
A	WO,A,92 05806 (SINTETICA S.A.) 1992 see claim 1	1-12								
A	EP,A,O 077 752 (SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT) 27 April 19 see claim 1	1-12								
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.							
* Special ca	stegories of cited documents:	"I" later document published after the inte	mational filing date							
	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention								
filing	document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone								
which citation	is cated to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	'Y' document of particular relevance; the cannot be considered to involve an inducement is combined with one or m	claimed invention ventive step when the							
other i		ments, such combination being obvior in the art. *&* document member of the same patent	us to a person skilled							
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sec	<u> </u>							
1	9 September 1994	30.09.94								
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer								
•	NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Ventura Amat, A								

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte. onal Application No PCT/ES 94/00064

Patent document cited in search report	Publication date		t family aber(s)	Publication date
WO-A-9205806	16-04-92	AU-B-	635449	18-03-93
		AU-A-	8495891	28-04-92
		CA-A-	2068334	06-04-92
		EP-A-	0504340°	23-09-92
		JP-T-	5502681	13-05-93
•		US-A-	5310540	10-05-94
EP-A-0077752	27-04-83	DE-A-	3141641	28-04-83
	-, -, -,	AU-B-	558152	22-01-87
		AU-A-	8916382	21-04-83
		CA-A-	1199577	21-01-86
		JP-B-	4043889	20-07-92
		JP-A-	58079930	13-05-83
		US-A-	4466442	21-08-84